

2/9/1 (Item 1 from file: 351) Links

Derwent WPI

(c) 2005 Thomson Derwent. All rights reserved.

011604833

WPI Acc No: 1998-021961/199803

XRAM Acc No: C98-008175

A new polypeptide and an antibacterial agent containing it used as antifungal agents when sapecin can not be used

Patent Assignee: AMANO PHARM KK (AMAN)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 8143596 A 19960604 JP 94305509 A 19941114 199803 B

Priority Applications (No Type Date): JP 94305509 A 19941114

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 8143596 A 8 C07K-014/435

Abstract (Basic): JP 8143596 A

A polypeptide which shows amphipathic properties and has an amino acid sequence containing basic amino acids or its salt, is new. Also claimed are: (1) a polypeptide having the amino acid sequence:

A-B-B-C-B-B-A-C-B-B-C (A = basic amino acid, B = hydrophobic amino acid not precluded from alpha -helix structure, C = hydrophilic amino acid not precluded from alpha -helix structure) or its salt; (2) a polypeptide with the sequence (I), or its salt:

His-Leu-Ala-Gln-Ala-Ala-His-Gln-Leu-Leu-Arg (I); and (3) an antibacterial agent containing the above polypeptide or its salt as the active component.

The sale of the William Control of the State March State of March State State State of the Control of the State of the

ADVANTAGE - The new polypeptide can be used as an antifungus agent in the field where sapecin could not be used.

Dwg.0/5

Title Terms: NEW; POLYPEPTIDE; ANTIBACTERIAL; AGENT; CONTAIN; ANTIFUNGAL; AGENT; CAN

Derwent Class: B04; C03

International Patent Class (Main): C07K-014/435

International Patent Class (Additional): A01N-037/18; A61K-035/64;

A61K-038/00; C07K-007/06

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B04-C01C; C04-C01C; B04-N03; C04-N03; B14-A01; C14-A01

Chemical Fragment Codes (M1):

01 F014 F521 H1 H100 H181 J0 J011 J012 J1 J171 J3 J371 K0 L2 L250 M280 M312 M313 M314 M321 M331 M332 M340 M342 M343 M349 M371 M381 M391 M423 M510 M520 M521 M530 M540 M620 M630 M640 M650 M710 M903 M904 P241 Q233 V902 V913 V921 9803-08701-N

Generic Compound Numbers: 9803-08701-N

(四月末日内田(J.P)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出第2個每月

特開平8-143596

(43)公開日 野菜3年(1988) 6月4日

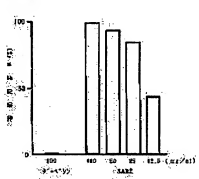
61) lint (14 607K) 14/85	ANES IN	内整安部号 ア () 18一4日		技術表示各所
AO IN 37/18 AG IK 35/64	∂ 2. ∷	Me3** 81-4€		
38/00	ADZ		57, 02 AD Z	

A61K 37/02 ADZ 表式数字 非常常 数字项的数4 FD (全 8 页) 医格里定数4

(21)出版は中 物報字6-30539 (71)担信人 (22)出版日 平成8年(1992)11月14日 東京昭立代式会社 東京昭立代式会社 東京昭立高原市中区第1丁目2を7.5 (72)東西市 小村3 魔 家庭第2人は市内ラから22巻 天野和条件 た会社で表現の方式 (72)東西市 石東 8年 アン発売者 日東 8年 アン発売者 下井 元 日本市下東区署田田六郎上外91

(60 【発明の名件】 「常見ネリペプテド及びそれを考め成分とする役割割

(57) (要約]
【目的】新規な英面性ポリヘブチドを提供する。
【情報】両規制性を示し、由日つ塩単性アミン部を含む
アミン協定列を有する新物ポリペプチドさんはその塩で
あり、より具体的には、次の式で示されるアミン部を列
を有する新規ポリペプチドまんはその塩。
ムーBーBーC・BーBーAーC・BーBーC
(但し、Aは地理性アミン部を示り、Bははヘーリックス
構造を妨けなら時末性アミン部を示し、Cはるペリック
ス情道を妨けなら時末性アミン部を示し、Cはるペリック
ス情道を妨けなら時末性アミン部を示し、3 本見明の格
規ポリペプチドは、抗歯科として利用の可能できる。



DEST AVAILABLE COPY

【持続はの毎日】

【読録21】南級監督を示し、前日つ電話性アミン語を 名がアミン語配列を有する新規ポリープデドさればその 第

【記述2】のの式で示されるアミン路を対を含する研 組ポリペプチドネとはその場。

A-B-B-C-B-B-A-C-B-B-C。 《望し』Aはは宝性アミノBを示し、Bはqへり。クス 借当を切けない味水性アミンBを示し、Cはaへり。ク 元岩を切けない味水性アミンBを示し、Cはaへり。ク 元岩を切けない純水性アミンBを示す。)

【記す項3】配列合日:【で示される料理ポリペプチト また終すの他 【記す項4】記末項1万至記字項3配数の前提成リペプ

【記ればる】音楽庫『万至音楽庫の記載の発現すりか。 チドまればその塩を有効成分として含着してなる抗菌 加

【部門の詳細な説明】

[0001]

【在第上の利用分野】 東京町は、センチニタベエ(Sart Gana, parential) 的生体部中に対象される抗熱性ポリペプチドであるデーペンン(Saperial)のアミン酸配列。20 を一部位行業的交易はをも多いで立義改変することにより得られたアミン酸配列を含する音句は抗菌性ポリペプチドは抗毒菌が高して利用が可能できる。
(20)421

【従来の状況】 記載や責任の血球を、見当に持续したり 単に作業にあるつけるという人情報を与えると信息中に 数々の空白が発言されることがあられている。これらの 観覚は、抗体自生性を特定はい動物の生体防御にとって 宣表は係りりあるものと考えられる。

【0043.1 これちのうちで、例えばセンチニタハエ協 生体数中に認知される固生空白として、血球経気作用を もつ至日(1.8 kgl Opt. 275名、299-1924年(198 0)】、成的运程を持つ翌日(Brother)、211章-727 -75年(1987))などが同定されている。

【ODの4】的者のレクチン構造白は、ザルコファーか (Sarcortess)レクチンと命名され、マウスの骨部知識 やマシロファーンの質由根値を問題をせる。ヒドTMS型 よりのナーインターフェロンの位置を超く、全体的自等 の作用が研究されている。

[0.005] まだ接着の結婚を持つ翌日としては、 例えばザルコトキング(Sarotosm)、「と称名されてその医化学の性質を明ちかにされている(特別紹介)」))) のでは、サルコドキング「したかされている(特別紹介)」)) の性質も明らかにされている(特別協合)。3579)第日 および何レくゼンチェクバエの約些性減から得られ、ザ 一つごとの名され、学院されてくので、「必要別が決 されている(特別組合)。1879)がア日舎か切られている。

longel

【発明が疾病しようとする無色】デーベン(は心臓のできるボリベブチトで、グラム発性が同性部に対し幅に小歯歯部体を有している。 じかじながら、抗田の用を発行しない面部などもあり、 これらに対する抗菌のの発化が望まれていたと同時に、 減酸性蛋白質の結性的なの存在など、 詳細な過ぎが必要とされていた。

100071回り、これまでにデーベンスとの抗菌性ポリペプチリの品性の発尿に必要とされるアミン前状態については詳細に検討されたことははく、本説明音学は健康性性の文章法をもらいてこれりを同志することに応助した。こちに本説明は、本本のデーベンが持たない抗菌力を増えたが見な抗菌性ポリペプチリを提供するものである。

100081

【辞略を解決するための手段】本発明は同報時性を示し、間目つ独居性では、対略を含むてより配否がも有する。 新規ポリープチドネにはその地立のにこれを有効減分と する抗国剤を提供する。関に計価には、次の式で示され もアミン配配別を有する新規ポリープチドネルはその地 及びこれを有効成分とする抗国剤に関する。

A-D-B-C-B-B-A-C-B-B-C
【0003】上記アミン町部別において、Aは塩塩性アミン町であり、具体的には(is Angulatise元寸)
Bはなべり・ラス特性を訪けない原状性アミン町であり、より具体的には「TV、Fro、Groを様く原状性アミン町を示す。更にてはなべり・クス特性を明がない根状性アミン原であり、より具体的には「Ast、Groと呼く表別性アミン面を示す。交換本義明のボリペプチドは上足のアミン町を別のド末なびて未に更にアミン面を引加されていても良い。

100101本島明に扱いて、アミノ酸は、以下のよう に略号で示される。

en Tスパラギン Asp: Tスパラギン酸、Aln: アラニン Arg: アルギニン Tie: イソロイシン Gh: ブリシン、Gh: ブルタミン、Gh: ジスチイン Ser: ゼリン、Tyr: チロジン、Thr: ドレオニン、His: ヒスチジン、Leu: ロイジン Fro: ブロリン、Lys: リジン「1001: 1 本発明で提供されるより具体的ななリベップドとしては、ヒスチジン (his) その未満とい、近日のフミン配から前のされ、カルボキンル未達がリジン(Argel であるボリベブチドが深げられる。

【0012】また、本英明のボリベブチトは、他の市を 取ることができ、耐えば、トリフルボロ酢酸、メタンス ルホン田、塩酢、放眠、菜酢等の有降飲または原料取の 可加塩が含まれる。

【0013】末名明のチリヘブチドは、ベブチド合成に 常用されら回泊さなとで、首易に合成することが可能で ある。例えば、メリフィールド方の方法【Journal of C hearcal Society, 35名、21名-215年、(1957) に選じ 50、て合成することが可能である。また、市販のベブチドシ ジャサイザーなどによっても自成することができる。 戻 に本窓用のポリペプチトのラスン設配列をコードする差 伝子を利用することで、過ビ子工学の手法を用いて大量 に生きすることが可能である。

【OULST 場合的と自合数ポリペプを下は、ケ米線 近 連接HPLC。イオン大阪カラムなど、連帯の著自 質・イブチャの研究に用いられる手段とより高い間に様 果することができる。

【0015】本祭用のポリペプチドは、目的に成じて担 すの組成物として抗菌制として利用できる。即ち、それ、10 学性できたは当当な担体などと組合せた影響で抗菌制と して利用できる。更に、他の環和と組合せて用いること もできる。

【ODL6】何えば、医療、食品、何村のみならず、コンタストレンズの代け近、材質剤、石は、シャンナー、ベットフード、数音ペーストなどの防腐利はよび清霊剤として使用することもできる。

【のの17】 医薬としての使用としては過ぎば、細菌性 医生に対する治療もよび下的局の素剤として用いること かできる。この場合は、供当の信頼、進代に応じて本元 20 明の妨礙ポリペプチドが信性を有する関が任意の投与方 注取よび投与電子の設定できる。

【0018]、何えば、特末、原位、美術、は衣は、飲 制 トローティ、カブセル前、培剤、生利、甘料高等の 医薬組成的として、ヒトに得口的又は非確口的に安全に 役与することができる。これらば、医療上許さされる飲 彫刻を配合して製造される。

【0019】相影制としてはシロップ、アラピアゴム、ビラデン、ソルビトール、トラガントゴム、ポリビニル ビラチン、ソルビトール、トラガントゴム、ポリビニル ビロリドン、ラクトニス、総数、とうもろとし場的、20 ロカルシウム、ソルビトール、グリシン、ステアリンは マグネシウム、タルク、ポリエチレンブリコール、シリ カ、馬鈴春政前、ナトリウムラクリルサルフスート、求 リビニルブルコール、ステアリン協力メンクム、二成 化メタン、オリーブは、ビーナン独、ゴマ抽なとの場合 他、バラフィン伯、中世別財政社会、エフロビ 他、野田和、調味制、連連制、安定和、等長利、特別和 などはよびその伊医夏上路省されるものであれば使用で きる。従利、再位等は自体で知の方法によってフィルス。40 コーティングすることもできる。

【0020】本発明の抗菌がは、本発明のよりベプチトを0、001~1000重要と、行ましては0、005~60直置外に対することができる。

【0021】更に本発明のポリペプチドについて詳述す 6、本発明者らはデーベンンについて対策研究の結果、 デーベンンの信任の発同に必要とされるアミン研究量 を知ら符号的変異法をもちいて同定することに成功し だ

【O 172 2 】更に、本発明者等は活性中心となるアミノ 59 りに、20ml DTT造液【9.140 Tris 電路管理波点は7.

原を適宜最後したポリペプチドが「本来のザーペンンが 抗磨活性を発揮しない点勢に対して抗菌力を示すことを 良い出し、本名明を完成した。

【10023】 ヤーベンとは、佐基性7 4/設定並んだ 抗菌性オリップナド [The Journ of Brokovert Open sov. あ18, 1712年(1988) で その一大帝をは、 8514号 「214元をかる。

【0024】このサーベンに、センチーク・エのお生 体成力を持ちた。Fに、サーベング(Special)をユー ドする遺伝子を選手改革的である酵母が組み込んで用質 転換し、試験母を始発することによってサーベンを大 量に到着する方法(供属于4-33580)を知られてい

10025] 本名明者等は、サーベンンのアミノ部を利 (服列者号: 1) において、3位、10位、30位、文位 対位及び30位のもつのジスティン株芸は、3対のジスル フィド語台を形成していることが明らかとなっている。 [Jiornal of Biochemistry: 107巻: 514章 (1990)] ことより、このジスルフィド語台と、建造性アミノ部が ザーベンンの合性の発揮に必要であろうと子供し、これ ちについて評価を解析を行った。

【0026】そこでまず、これらのシスルフェル結合と、 塩量性アネン酸を毎年的な化学を強して、結構、少別電 を調べることなりた。

【0027】以下、完全用及び支援用を示しなから本意 用を設定する。尚、本発明はこれらにより設定されるも のではない。

【0028】 芸味的! ザーベンンの心学技術 ザーベンンのジスルフィド結合と模量性すると語(アル ギニン、リシン、セスチジントをそれぞれ信事的に技術 して、話性への影響をみた。

1002910 ジスルフ、ド箱合の開発

サーベンジのシスルフィド結合を開設するために、194 のサーベンジをおかり下溶液 [0.144 Ins-塩酸接触板 (計422) [0.5miに溶液し、抗菌活性を以下のようにして調べた。

1003年1 政府ではスクファロコリカス・アウレクス・ 「Stain locaces sures! MASS特をAmiltonic and ma3(以下、M3という)プレートを持てのでは某り parkに持定し、アクマのは、一つになるまで製造培育した。

```
* 「50miリン数後制度(piz) / 0 5ml (cic) 0.5ml (は原
し2006で30分間インキュペートじた。インキュペート
後、後継ザーペンンの抗菌治性を多と同窓に開発した。
2) 引きの加州東京時の結合法のの、、の首をコントロー
一名として、下記の式によりスタファロコッカス・アク
レクスFDQの計算の特殊学を学出した。
                                        【0033】その指示を四4に示した。由は著書のは第
によりサーベジンの抗能器性は複雑した。
 【0002-】 信道本= (ナーペシン合作故にお)るの
 .../22 FP=16000...) × 100
 【0033】その結果を回しに示した。シスルフ、F結
                                        100年61以上のからの記載の実際により、ザーベン
合を言葉することにより、ザーペシンの活性は姿成し
                                        シの抗菌が性の発性には、ジスパライト結合と3種のな
                                       当生プランのが重要であることがわかった。
【0041】実験例2 サーベンン部位行列が登場体の
[0,004] @ Inst#064
しいが進を認めてもために、ゲーベシンカルのを名詞は、19 作制
[58041 HERS (ERP.S) /2 WAT ILAT LITE F/1001
                                        ザーペシンの3 村のシスルフィド指合と6 脳の恒量性ブ
 MECONS 0 SALCES UT25 CT909 12445
                                        ミン田のうち、とのシスルブッド特合金ひにとの権害性
                                        アミノ田発生が、活性の発質に必要であるかを明らかに
トした。インキュベートは、移動サーベシンの抗菌活性
をひと同様にして利定した。
                                        するために、部位音楽の数学法を用いて各種変異が一つ
                                       シンを作業し、これらの信性別定よりずーペシンの研性
発毎に必須なブミン原発室の同定を認みた。
 【0005】その結果を図2に示した。いい思想の概略
によりザーベンシの抗菌活性は対抗した。
1003610 WHENES
                                        1004213程サーベンン部位特別的文字体の作業
AndECOMMINブチジルアルギニンディミナーゼ
                                        は、すでに明らかとなっているサーベシン音伝干(The
(以下、町はいう)を用いて行なった。サーベンン10
                                        kunal of Biological Counstry, 2632. 171124 (19
μο č 20ml Cx (200 g | 0.14) Tris-電影電音液 (pr7: 20
                                       58) 〕を用いた酵母による組み換えサーベンンの意味系
21 1 0.5mに注解して、ついてPDI - 0.6ユニッドを加え
95℃で30分間インキュペートした。インチュペード後、
                                        (特開平4-315883) と、ファーシャム社のSculptorイン。
                                       ピトロミュータジェネシスキットを用いて行なった。定
時期サーベジンの抗菌制性をのと同様に制定した。
                                        里の導入に用いたグライマーの配列及び導入されたアミ
                                       ン部変数を下記に示す。尚 上記の各種変異ザーペジン
の発展は、ウエスタンプロット法で確認した。
【0003.7】その結果を図3に示した。4つ製造の機器
によりザーベジンの抗菌管性は減少した。
10.0381@ ms発達の8数
                                        100431
ho殊差を使的するために、ゲーベシン10mgを高層家 #
                 5"-COCACTOCOCATTTATIC-3"
             #1
                                            CVS 3 - CPV
             #2
                 5"-TODOCTOCTOCTOCOCAT-3:"
                                            Cvs:16 - GW
                 5"-COOLATOCCTTCTTCACAG-3"
             #3
                                            Cvs 20 - GN
                                            Ard 23 - GN
                 5'-CATTOCTICTICACCAMICACCAS
                 5"-TTCACACCACATECTCCCCCCTATTCCCCATG-3" Are 26 - GA
                 5'-COLTATICCANTECCOCACCIGICICCETA-3' Lys 33 - GN
                 5' CONTICICOCIATOTOCCANTIACCANTIC-3'
                                           Ara: 19 - GN
                                            ths:23 - GN
             # 8 5' ACTOCCATCANTCOCHOOCHTURCCT-3'
             #9 s.-concidenceconomicile-3.
                                            this 19 - Cly
【0.04年】実験例3、変異ポーペミンの活性別定
                                       独名は3 RDM (十十、300、十十四、一、非常に因
クエスタンプロット法からの推算で、実験例2で得られ
                                       いりで評価した。
だる住文書ザーペシン及びザーペジンがはは言葉になる
                                        100451
ように、実験例して使用した抗酸活性の制定法に促いそ 40
                                       【数1】
の検絡力を調べた。その結果を、数)と示した。信性の
```

交叉体器 型	发 概 卷 位	38 6
31	Cra 3 -> 61y	
# 2.	Cys 16 ⇒ Giy	>; <u>←</u> , <u>←</u> ,
7.4	Are 23 + Gly	44
8 5 4 6	arg 26 - Oly	3.47 3.47
# 7	arg 30 - 017	
#8	Bic 13 → Gly	
77.5	コイティブタイプ	47

10 0461 その結果 3つのジスルフィド結合は、6 Thomas tommer Jeogsus 26 and 29 ths 13 ths 19%活性の発担に重要であることがわ かった。女具作サイでは話性の減少はさほど大きくなか ったので、Arg 26は的連の4つのアミノ数よりは活性の 発揮に言写していないものと思われる。

【0047】近年。サーヘンンのNMR原析が報告され ており、Harzagaマグ報告【RES Letters、269者。413 用 (1990) 】 (Cよわば、Aro 23と 4ro 39は建造的に配信 20 リン精製カルジオリビンに結合しくる描述をとっている と考えられる。ザーペジンの角色フトク味噌への活性菜 何はカルジオリビンへの結合を介しているとされている ので、Arg 27とArgsをOrdC変換した変異体#4と#7 て活性が低速したのは、これらの定具体がカルジオリビ ンに結合できなくなったためと考えられる。

【0 D 4 8] 一方、ms 13とms 19を含むms 11から口 4.24公園の領域はコンピューター経済で同様場性のウヘ リックス提定をとると予測された。

【01】48】いてつかのサーベシン以外の状態タンパク 30 の核酸。針はは、このような正常面を持った可模様性もつ リックスが抗菌作用を及ぼす循環順にチャンネルを形式 するか、あるいは京面活性制度の作用で規模進を被唆す るために引き起こされると考えられている。

100501したかって、夕日は#8と#9で出生が設 減したのは、活性の本件を担う買視課性のベリックスの 正常首が失われ。チャンネル形成能あるいは京都治性前 操作用を失ったためと考えられる。

【0.051】実践例1、似状な杭田生ポリペプチド ゲーペジンの信性本体が45-13からGV 24の同類深級の 40

4~リックス信意に可とられていると起系されたので、4

호하

His Leu Ala Oln Ala Ala His Cln Leu Leu Arg

【0057】配列音号:2

※配列の型: アミノ酸

配列に安き:40

Ala Tyr Gis Ash Led Leu Ser Cly The Cly Ile Ash His Ser Ala Cys. Ala: Ala this Cys. Leu Leu Ara Gly Asn. Ara Gly Cly Tyr Cys.

ASP GIV LYS ATA YOT CVS VAT CVS AND ASP

【回面の出帯な説明】

15

-30

411,

50 【図】】ザーベンジとジスルフェド結合を開設したザー

すこの自分化けを合成して、好しようすっての抗菌タンパク として利用できないかと考えた。 10052]よって、この作句の名列をもとに、より表 定なったリックスを形成できるように一部のアミノ設定

列を代えて、田別香母:「区記載のアミン氏配列をもつ ポリヘスチー(以下)5年0という)を合成した。

[0053] 紫蓝的2 543の活性評価

SANOGE性評価を以下のようにして行なった。即ち、SA ICを担すの構成で、Condide albiconceを含む信命形に! ijina等の方法 [The Journal or Biological Chemistr v, 266巻, 12055南(1993) | 以近って加え、その場種 への影響を調べた。その結果を図らに示す。

【0054】国より明ちかなようにSWCは少なくとも1 2.54 amilitemise condide abicacemise 219.1 る抗真菌は往れ存することがわかった。ザーペンンは抗 耳曲に注を有さないことは明らかで、この物質はザーで シンとは異なった活性をもつ新規な技能はポリベプチト である。

100551

【発明の体系】本発明により得られる新規なポリペプチ Fは、Cれまでサーベジンが適用できなかった精真整剤 としての応用が可能であり、子にデーベンよりも低分 子であることより、巨栗島と使用する場合の抗原性の底 HOZより有利である。

100561 [記列表]

西州省号 101 配列の最高。))。 配列の量:アミツ酸)

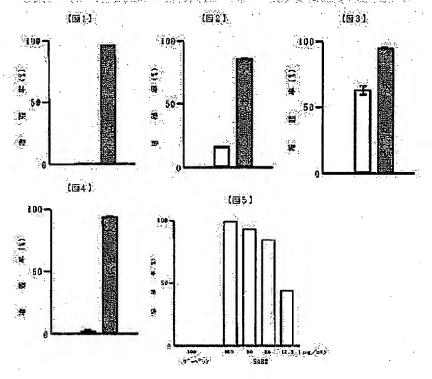
36

ペンンの抗菌語性を比較する図である。図りて左は森森 されたザーベンンの結果を示じ、音ばサーベンの結果 を示す。

【回2】ザー・シンといった路路したザーへンンの抗菌 活性を比較する回である。回中で左は棺跡されたサーベ シング結果を示し、古はサーベンンの結果を示す。 【回3】ザーベンンのAme 路路したザーベンンの抗菌 ギ

* 固性を比較する因である。因ので左は同時されたサーベンの結果を示し、合はサーベンの結果を示す。 【図4】サーベンの時でを繋じたサーベンの抗菌 固性を比較する図である。因ので左は同時されたサーベンの結果を示し、合はサーベンの結果を示す。 【図5】SAH2の(and de albicance) サする抗固治 ほとサーベンの応勤活性の比較を示す図である。

10



【美納為正章】 【假出日】 子成7年1月10日 【手納為正1】 【開正対象書詞名】 明宏書 【論正対象項目名】 (0048 【開正方法】 変更

【湖正内容】 【0045] 【数1】

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOF	R QUALITY
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.